# Referenz Pädiatrie

Genetische Fehlbildungen und Syndrome > Angelman-Syndrom

<u>Maja Hempel</u>

# Angelman-Syndrom

Maja Hempel

## Steckbrief

Das Angelman-Syndrom wird durch den Funktionsverlust mütterlich exprimierter Gene in der Chromosomenregion 15q.11.2q13 verursacht und ist charakterisiert durch eine schwere sprachbetonte Entwicklungsstörung, typische Verhaltensweisen ("happy puppet"), Mikrozephalie und Krampfanfälle mit typischen EEG-Auffälligkeiten.

## Synonyme

- Angelman syndrome
- ► AS
- happy puppet syndrome

## Keywords

- Angelman-Syndrom
- Mikrodeletion 15q11.2q13
- happy puppet
- Sprachentwicklungsstörung
- Mikrozephalie

# Definition

Das Angelman-Syndrom ist eine durch das "Nichtablesen" maternal exprimierter Gene in 15q11.2q13 verursachte komplexe <u>Entwicklungsstörung</u> mit schwerer globaler sprachbetonter <u>Entwicklungsstörung</u>, charakteristischem Verhalten, Mikrozephalie und Krampfanfällen mit charakteristischem EEG.

## **Epidemiologie**

#### Häufigkeit

1:12000-1:20000

#### **Altersgipfel**

- Symptombeginn im ersten Lebensjahr
- Diagnosestellung zumeist im Kleinkindalter, gelegentlich später

#### Geschlechtsverteilung

ausgeglichen

## Prädisponierende Faktoren

- Imprintingdefekt in 15q11.2q12 bei der Mutter
- pathogene UBE3A-Genvariante bei der Mutter
- mütterlich balancierte Chromosomenaberration die Region 15q11.2q13 betreffend
- Robertson-Translokation 15;15 beim Vater

## Ätiologie und Pathogenese

- Verlust/Nichtablesen maternal exprimierter Gene in der Chromosomenregion 15q11.2q13 durch
  - Mikrodeletion 15q11.2q13 auf dem mütterlich vererbten Chromosom 15 (75%)
  - paternale uniparentale Disomie 15 (pUPD15) (3–7%)
  - Variante im Imprintingzentrum (IC) (<1%)</p>
- pathogene Variante im Gen UBE3A (10%)

## Klassifikation und Risikostratifizierung

- klassische 5–7MB große Mikrodeletion 15q11.2q13: ausgeprägter Phänotyp mit Mikrozephalie, schwerer <u>Entwicklungsstörung</u>, fehlender Sprachentwicklung, auffälligem Verhalten, <u>Epilepsie</u> und <u>Bewegungsstörung</u>.
- ► IC-Defekte (IC = Imprintingzentrum) und pathogene *UBE3A*-Varianten mit milderer Symptomatik

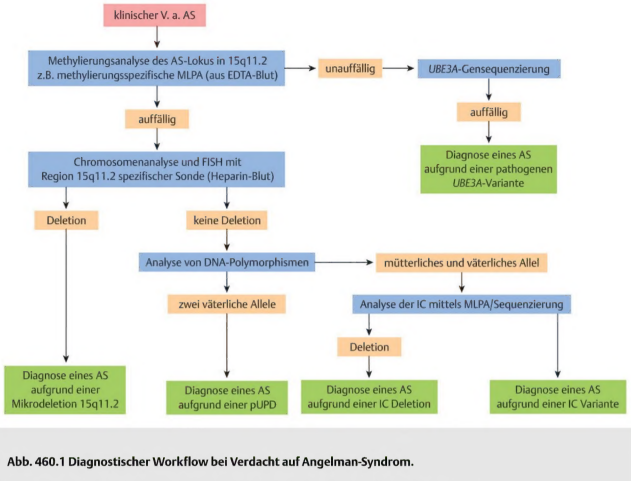
# Symptomatik

- im Säuglingsalter: globale <u>Entwicklungsstörung</u>, Ernährungsstörung, perzentilenflüchtiges Kopfumfangswachstum/sekundäre Mikrozephalie
- ab dem Kleinkindalter:
  - bei 80%: sekundäre Mikrozephalie, deutliche sprachbetonte Entwicklungsstörung (keine oder nur sehr eingeschränkte Sprachentwicklung), Ataxie/
    Gangunsicherheit/zittrige Bewegungen mit Armen und Beinen, typisches
    Verhalten mit häufigem unmotiviertem Lachen, freundlicher Rastlosigkeit,
    Aufgeregtheit, Epilepsie mit einem charakteristischen EEG (großamplitudige
    Spike-Waves)
  - bei <80%: Ernährungsstörung, Dysmorphien, hypopigmentierte Haare/Haut/Iris, Faszination an Wasser

## Diagnostik

#### **Diagnostisches Vorgehen**

Die Sicherung der Diagnose erfolgt durch den Nachweis einer genetischen Veränderung, die zu einem "fehlenden Ablesen" der mütterlich exprimierten Gene in 15q11.2q13 führt (Abb. 460.1).



AS = Angelman-Syndrom; IC = imprinting center, Imprintingzentrum; pUPD = paternale UPD.

#### **Anamnese**

- Schwangerschaft
- Säuglingszeit: Wachstum (insb. Kopfumfang) und Gedeihen Ernährung, Muskeltonus, Erreichen der Meilensteine
- ab dem Kleinkindalter: Wachstum (insb. Kopfumfang) und Gedeihen, Erreichen der Meilensteine, Sprachentwicklung, Ernährung, Verhalten, Schlaf, Krampfanfälle, Visus

#### Körperliche Untersuchung

- aktuelle Maße, insbesondere Kopfumfang
- detaillierte neurologische Untersuchung (Muskeltonus, Balance, Koordination)

#### Labor

keine spezifischen Untersuchungen indiziert, ggf. symptombezogen

## **Genetische Analysen**

s. Abb. 460.1

#### Chromosomenanalyse

- mind. 1,2ml Vollblut in Li-Heparin oder Na-Heparin
- Chromosomenanalyse an kultivierten Lymphozyten
- zumeist unauffälliger Befund, bei <1% Chromosomenaberration das Chromosom 15 betreffend

### Molekularzytogenetische Untersuchung

- mind. 0,8ml Vollblut in Li-Heparin oder Na-Heparin
- Fluoreszenz-in-situ-Hybridisierung (FISH)
- Dauer ca. 2d:
- Nachweis einer Mikrodeletion 15q11.2q13

## Molekulargenetische Untersuchung

mind. 0,8ml EDTA-Blut (EDTA = ethylene diamine tetraacetic acid,

## Ethylendiamintetraessigsäure)

- methylierungssensitive MLPA (Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification) zur Methylierungsanalyse des AS-Lokus 15q11.2
- ggf. Mikrosatellitenanalyse zum Nachweis/Ausschluss einer paternalen UPD15
- ggf. UBE3A-Gensequenzierung
- ggf. CGH/SNP-Array-Analyse (CGH = Comparative Genomic Hybridization, SNP = Single Nucleotide Polymorphism) zur Detektion von "copy number variations" im AS-Lokus
- ggf. Sequenzierung der "imprinting center"

## **Bildgebende Diagnostik**

#### Sonografie

symptombezogen, z.B. bei V.a. gastroösophagealen Reflux

#### Röntgen

symptombezogen, z.B. bei Skoliose

#### **MRT**

symptombezogen

## **Instrumentelle Diagnostik**

#### **EEG**

v.a. bei Krampfanfällen, zeigt ein typisches Muster

### Ösophago-Gastro-Duodenoskopie (ÖGD)

symptombezogen, z.B. bei Ernährungsstörung

### **Ophthalmologische Untersuchung**

- Visusprobleme
- Strabismus

# Differenzialdiagnosen

s. <u>Tab. 460.1</u>

| Tab. 460.1 Differenzialdiagnosen des Angelman-Syndroms.                      |   |  |   |  |
|--|---|--|---|--|
| Differenzialdiagnose<br>(absteigend sortiert<br>nach klinischer<br>Relevanz) | Häufigkeit der<br>Differenzialdiagnose im<br>Hinblick auf das<br>Krankheitsbild (häufig,<br>gelegentlich, selten) | wesentliche<br>diagnostisch<br>richtungsweisende<br>Anamnese,<br>Untersuchung und/<br>oder Befunde | Sicherung<br>der<br>Diagnose  |  |
| ADSL-Defizienz   | selten  | Auffälligkeiten im cMRT  | Nachweis von<br>pathogenen<br><i>ADSL</i> -Varianten                                    |  |
| ATRX-assoziierte Erkrankung  | selten  | skelettale Auffälligkeiten   | Nachweis einer<br>pathogenen<br><i>ATRX</i> -Variante                                   |  |
| Kleefstra-Syndrom  | selten  | Dysmorphien, besserer<br>Spracherwerb  | Nachweis einer<br>EHTMT1-<br>Genvariante<br>(einschließlich<br>Mikrodeletion<br>9q34.3) |  |
| MBD5-assoziierte Erkrankung  | selten  | Verhalten nicht AS-typisch   | Nachweis einer<br>pathogenen<br><i>MBD5</i> -Variante                                   |  |
| Rett-Syndrom   | selten  | Regression, <u>Apraxie</u> (die Hände betreffend)  | Nachweis einer<br>pathogenen<br><i>MECP2</i> -Variante                                  |  |

| Differenzialdiagnose<br>(absteigend sortiert<br>nach klinischer<br>Relevanz) | Häufigkeit der<br>Differenzialdiagnose im<br>Hinblick auf das<br>Krankheitsbild (häufig,<br>gelegentlich, selten) | wesentliche<br>diagnostisch<br>richtungsweisende<br>Anamnese,<br>Untersuchung und/<br>oder Befunde | Sicherung<br>der<br>Diagnose                            |
|--|---|--|---|
| Pitt-Hopkins-Syndrom   | selten  | auffälliges Atemmuster,<br>Verhalten zumeist nicht AS-<br>typisch                                  | Nachweis einer<br>pathogenen<br>Variante in <i>TCF4</i> |

## Therapie

## **Therapeutisches Vorgehen**

- Im Vordergrund steht die Behandlung der Ernährungsprobleme, der <u>Obstipation</u>, des gastroösophagealen Refluxes und der <u>Krampfanfälle</u>.
- Die Förderung der Kinder schließt eine Sprachtherapie mit Förderung der nicht verbalen Kommunikation ein.

## Allgemeine Maßnahmen

- Rehabilitation
- Integration
- Unterstützung der Familie

## **Konservative Therapie**

- Ernährungsberatung
- Physiotherapie/<u>Ergotherapie</u>
- Logopädie
- orthopädische Hilfsmittel
- weitere Unterstützungsmaßnahmen

## Pharmakotherapie

- ggf. antikonvulsive Therapie
- ggf. Behandlung der Hyperaktivität (z.B. Methylphenidat)
- ggf. Behandlung der Schlafstörungen (z.B. Melatonin)

# Nachsorge

s. <u>Tab. 460.2</u>

## Tab. 460.2 Kontrolluntersuchungen bei Patienten mit Angelman-Syndrom.

| Kontrolluntersuchungen      | Indikation  |
|-----------------------------|---|
| Pädiatrie                   | Gedeihen, Verdauung                               |
| Neuropädiatrie              | Epilepsie, Entwicklungsstand, Verhaltensstörungen |
| Kinder-/Jugendpsychiatrie   | Verhaltensstörungen                               |
| Orthopädie                  | Skoliose, ggf. Hilfsmittel                        |
| Augenärzt*in                | Visus, Fehlsichtigkeit                            |
| Gatroenterologie            | gastroösophagealer Reflux                         |
| pädiatrische Endokrinologie | Wachstum, ggf. Wachstumshormone                   |

# Verlauf und Prognose

- Verhaltensauffälligkeiten und Schlafstörungen bis ins Erwachsenenalter
- lebenslange Betreuung notwendig
- Lebenserwartung wahrscheinlich unbeeinträchtigt

## Literatur

## Literatur zur weiteren Vertiefung

- [1] Bald M, Bibertaler P Blattman C et al. Kurzlehrbuch Pädiatrie. Stuttgart: Thieme; 201
- ▶ [2] Buiting K, Clayton-Smith J, Driscoll D et al. Clinical utility gene card for: Angelman Syn drome. Eur J Hum Genet 2015; 23: 3
- [3] Dagli Al, matthews J, Williams CA. Angelman Syndrome. In: Adam MP, Mirzaa GM, Pa gon RA et al., Hrsg. GeneReviews®. Seattle (WA): University of Washington; 1998

## Wichtige Internetadressen

Angelman e.V.: <a href="https://angelman.de">https://angelman.de</a>; Stand: 26.10.2023

## Quelle:

Hempel M. Angelman-Syndrom. In: Kerbl R, Reiter K, Wessel L, Hrsg. Referenz Pädiatrie. Version 1.0. Stuttgart: Thieme; 2024.

Shortlink: https://eref.thieme.de/114JJ22Z